(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005 年11 月24 日 (24.11.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/110476 A1

(51) 国際特許分類⁷: A61K 45/00, 38/55, A61P 35/00, 43/00, C12Q 1/48, G01N 33/15, 33/50 // C12N 9/99, 15/09

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2005/008239

(22) 国際出願日:

2005 年4 月28 日 (28.04.2005)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-143902 2004年5月13日(13.05.2004) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 第一 製薬株式会社 (DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1038234 東京都中央区日本橋三丁目 14番10号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 和田 直也 (WADA, Naoya) [JP/JP]; 〒1348630 東京都江戸川区北 葛西1丁目16番13号第一製薬株式会社 東京研究開発センター内 Tokyo (JP). 岡本貴史 (OKAMOTO, Takashi) [JP/JP]; 〒1348630 東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号第一製薬株式会社東京研究開発センター内 Tokyo (JP). 谷垣佳司 (TANIGAKI, Keiji) [JP/JP]; 〒6310061 奈良県奈良市三碓6丁目6番20号 Nara (JP). 土居洋文 (DOI, Hirofumi) [JP/JP]; 〒2618501千葉県千葉市美浜区中瀬1丁目3番地幕張テクノガーデンD棟17階セレスター・レキシコ・サイエンシズ株式会社内 Chiba (JP). 菊地康裕(KIKUCHI, Yasuhiro) [JP/JP]; 〒2618501千葉県千葉市美浜区中瀬1丁目3番地幕で、ファイエンシズ株式会社内 Chiba (JP). 菊地康裕(KIKUCHI, Yasuhiro) [JP/JP]; 〒2618501千葉県千葉市美浜区中瀬1丁目3番地幕張テクノガーデンD棟17階セレスター・レキシコ・サイエンシズ株式

会社内 Chiba (JP). 今井 建策 (IMAI, Kensaku) [JP/JP]; 〒2618501 千葉県千葉市美浜区中瀬 1 丁目 3 番地 幕 張テクノガーデン D 棟 1 7 階 セレスター・レキシ コ・サイエンシズ株式会社内 Chiba (JP).

- (74) 代理人: 庄司隆 (SHOJI, Takashi); 〒1010032 東京都 千代田区岩本町3丁目2番10号 SN岩本町ビル 6階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 一 国際調査報告書
- 電子形式により別個に公開された明細書の配列表部分、請求に基づき国際事務局から入手可能

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: METHOD OF INHIBITING TELOMERASE ACTIVITY AND INHIBITOR

(54) 発明の名称: テロメレース活性阻害方法および阻害剤

(57) Abstract: Characterized by inhibition of binding of TERT being a catalytic subunit of telomerase to MAPKAPK3 or by inhibition of phosphating of TERT by activated MAPKAPK3, a method of inhibiting telomerase activation and telomerase activation inhibitor, method of inhibiting telomerase activity and telomerase activity inhibitor, method of preventing and/or method of treating cancer disease, preventive and/or therapeutic agent for cancer disease, method of identifying a compound capable of inhibiting binding of TERT to MAPKAPK3 or compound capable of inhibiting phosphating of TERT by activated MAPKAPK3, and reagent kit.

ing of TERT to MAPKAPK3 or compound capable of inhibiting phosphating of TERT by activated MAPKAPK3, and reagent kit.

(57) 要約: テロメレースの触媒サブユニットであるTERTとMAPKAPK3の結合を阻害することまたは活性化型MAPKAPK3によるTERTのリン酸化阻害することを特徴とする、テロメレース活性化阻害方法およびテロメレース活性化阻害剤、テロメレース活性阻害方法およびテロメレース活性阻害剤、癌疾患の防止方法および/または治療方法、癌疾患の防止剤および/または治療剤、TERTとMAPKAPK3の結合を阻害する化合物または活性化型MAPKAPK3によるTERTのリン酸化を阻害する化合物の同定方法、並びに試薬キットを提供した。

